JAPANESE PATENT OFFICE

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 02158702 A

(43) Date of publication of application: 19.06.90

(51) Int. CI

G02B 6/00 C08L 33/12

(21) Application number: 63312932

(22) Date of filing: 13.12.88

(71) Applicant:

ASAHI CHEM IND CO LTD

(72) Inventor:

TOYOSHIMA SHINICHI

(54) PLASTIC OPTICAL FIBER

(57) Abstract:

PURPOSE: To improve weatherability and to allow easy production by using a specific polymer as a core, allowing butyl acetate to exist in this core and specifying the concn. thereof to 21,000ppm.

CONSTITUTION: The polymer which consists of a homomonomer of methyl methacrylate or a copolymer of this monomer and other monomer which can copolymerize with the methyl methacrylate and has 80,000 to 200,000 weight average mol. wt. is used as the core and the polymer having the refractive index lower than the refractive index of this core is used as a sheath. The butyl acetate is made to exist in this core and the concn. thereof is specified to 21,000ppm. The core polymer is exemplified by acrylate, such as methyl

acrylate and ethyl acrylate, and methacrylate, such as ethyl methacrylate, as the monomer copolymerizable with the methyl methacrylate; in addition to the homopolymer of the methyl methacrylate. The weatherability is improved and the production is facilitated in this way.

COPYRIGHT: (C)1990,JPO&Japio

inis Page Blank (uspto)

(B日本国特許庁(JP)

n 特許出願公開

◎公開特許公報(A)

平2-158702

@Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)6月19日

G 02 B 6/00 C 08 L 33/12

3 9 1 L J A

7036-2H 7921-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全4頁)

❷発明の名称

プラスチック光フアイバ

和特 顧 昭63-312932

顧 昭63(1988)12月13日 忽出

明 個発

の出願人

真

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株

式会补内

旭化成工業株式会社

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

1. 発明の名称

プラスチツク光フアイバ

2. 特許請求の範囲

(1) メタクリル酸メチルの単独重合体、あるいは メタクリル酸メチルと他の共重合可能な単量体と の共重合体からなる重量平均分子量が8万~20 万の量合体を芯とし、該芯よりも風折率の低い重 合体を輸とするプラスチック光ファイバであつて、 芯の中に酢酸プチルが存在しその濃度が1000ppm 以下であることを特徴とするとするプラスチック 光フアイバ

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、ディスプレや光エネルギー伝送や光 信号伝送に使用されるプラスチツク光フアイバ . (以下、POP という) に関するものである。

(從来技術)

ポリメチルメタクリレート系樹脂を溶液重合に より得る場合、その溶剤としては、ベンゼン、ト

ルエン、エチルベンゼンなどの芳香族系溶剤やア セトン、メチルエチルケトン、メチルイソプチル ケトンのようなケトン類、メタノール、エタノー ル、プロパノールのようなアルコール類、ヘキサ ンなどの脂肪族臭化水素類などが知られているが、 その格剤の選定については、特別重大な関心は払 われていなかつた。しかし、POP の芯材として使 用されるポリメチルメタクリレート系樹脂につい ては、この溶剤の選択が重要であることが判明し

以下、これについて詳細に述べる。

溶板重合における溶剤の役割は、一般によく知 られているように暴走反応を抑えるものでるが、 他に、ポリメチルメタクリレート系樹脂がPOF の 芯材として使用される場合は、溶剤で開始剤や速 領移動剤を希釈し、微小な穴を有する皺過膜でこ れらを減過精製できるようにすることである。溶 剤で希釈し増量できるので、単量体に対して極敬 量しか使用しないこれらの薬品を、定量的に重合 既に供給する事ができる。限外雑過膜のように小 さな孔径の膜ではメタクリル酸メチルなどの重合性単量体と重合開始剤や連鎖移動剤とともに濾過すれば短時間のうちに重合によるめずまりが生じるので、溶剤が使われるのである。

ところが、POF の芯に用いるポリメチルメタクリレート系樹脂の製造に用いる溶剤については、単に上記の二点を満足しただけでは、問題が残る車が判明した。

すなわち、溶剤の種類によつてはポリメチルメタクリレート系制脂の品質に大きく影響を与えていることである。溶剤分子の一部は、重合反応中に成長ポリマーラジカルの連貫移動を受けてポリメチルメタクリレート系制脂の中に、溶剤が完全に腫厚されないで一部残留することなどによる。

このため従来用いられていた芳香族系の溶剤や、ケトン系の溶剤を用いた溶液重合により得られたポリメチルメタクリレート系樹脂を芯とするPOPでは、紫外線に対して黄変しやすいことが判明し

本発明は、メタクリル酸メチルの単独重合体、 らべて格段に溶解性があるいはメタクリル酸メチルと他の共重合可能な 反応を行う事ができる。 単量体との共复合体からなる重量平均分子量が 8 はその酢酸プチルの芯が 7~20万の度合体を芯とし、咳芯よりも屈折率 1000ppm 以下であれば、の低い賃合体を輸とするプラスチック光ファイバ どない。酢酸プチルの変であつて、芯の中に酢酸プチルが存在し、その油 ればその方が、耐熱性

本発明のPOF は、従来のPOF に比べ、耐候性に 優れ、容易に製造しうるという優れた効果を有す るものである。

度が1000ppa 以下であることを特徴とするプラス

チツク光フアイパである。

本発明の製造時に用いられる酢酸プチルは、速 飯移助剤や重合開始制の溶解性、およびそれらと の非反応性、各種の銀過膜に対する非腐食性の点 からも問題はく、何にも増して、工業用グレードで充分に高品質の能度を有するものれる。 素智を行う程度で高品質のPOPが得られる。 かりましい特徴をさらに述べると、ポリメ チルメタクリレートに対する溶解性は芳香族溶剤 ほどではないが、アルコールや、炭化水素等に た。これは、一般の樹脂成形材料としての用途ではほとんど問題になら数十mにわたり光を透過つて飲まずに動きない。 POFのように数mから数十mにわたり光を透過つて使用する用途では問題とで一般に使用する用途をはいる。 せい、この問題も低送なりを遮光性のジャがはでは関したことで使用し、POFの複線のまわりを適光性のジャがは関したコードとして使用し、POFのあらいまする場合に関いた。 は生じないが、裸のPOFの全側面が屋外のような線や雨に暴露されるような条件で使用する。 場合に問題になるのである。

一方アルコール類や脂肪族炭化水素額では、盤合体に対する溶解性が悪く、溶液重合の途中で相分離がおこつたりして安定な反応が行い難く、長期の安定運転が要求されるPOFの製造の溶剤としては不適当である。

(発明が解決しようとする課題)

本発明は、上記の問題点を解決するためにな されたものである。

(課題を解決するための手段)

らべて格段に海解性が強く、充分に安定した重合 反応を行う事ができることである。本発明のPOP はその酢酸ブチルの芯ポリマーへの残智器度は、 1000ppm 以下であれば、耐候性への影響はほととん どない。酢酸ブチルの残智濃度は更に低濃度であればその方が、耐熱性や機械的強度の点で好ましいが、この残智量を 0 にするまで脱揮する必要はなく POF の品質と脱揮にかけるコストからより好ましい酢酸ブチルの残智濃度範囲としては100ppm ~600pemである。

本発明のポリメチルメタクリレート系樹脂は溶 被重合によつて製造される。重合反応開始前の単 量体に対する酢酸ブチルの量は1~30重量%程 度使用するが、多量に用いるのは経済的で無いの で、10重量%以下がより適当である。

本発明の溶液重合は連続完全混合槽一段反応及び、連続完全混合槽とプラグフロー反応器からなる反応および連続完全混合槽多段反応、および、プラグフロー反応器のみの連続重合反応などで行うことができる。重合に用いられる連續移動剤は

メルカプタン類が使用できるが特に芳香原を有し ない構造のものが好ましく、例えばカープチルメ ルカプタン、tertプチルメルカプタン、ロープロ ピルメルカプタン、aーオクチルメルカプタン、 ドデシルメルカプタン等の1個のメルカプタンの 他に、グリコールジメチルカプトアセテートのよ うな多価メルカプタン等が好ましい。一方重合関 始剤としてはアゾ化合物類又は過酸化物類が使用 出来るが、より好ましい物は芳香環を有しない様 造のもので、アゾピスtertブタン、アゾピスtert オクタンなどのアゾアルカンの他に、アゾビスシ 'クロヘキサンカルポニトリル、アゾピスイソブチ ロニトリル等のアゾニトリル化合物、ジtertプチ ルパーオキサイド、1,1 ーピス (tertブチルパー オキシ)3.3.5トリメチルシクロヘキサン、ラウリ ルパーオキサイドなどの過酸化物が好ましいがPOF の伝送損失を低く保つ為に特に好ましいものはア ゾアルカン頬を開始剤とする場合である。

本発明の芯ボリマーとしては、メタクリル酸メ チルの単独重合体の他に、メタクリル酸メチルと 他の共堂合可能な単量体として、アクリル酸メチル、アクリル酸エチルなどのアクリル酸エステル、アクリル酸エチルなどのメタクリル酸エステル、アクリル酸、メタクリル酸などが挙げられるが、これらの単独重合体又は大力で、これのの単独である。メタクリル酸メチル系の度合体である。メタクリル酸メチル系の度合体である。メタクリル酸メチル系の度合体の表別では、ことにより可能である。ことにより可能である。ことには関定である。本発明の芯ボリマーの重合条件は重合率や温度を特に規定するものではない。

酢酸ブチルの精製方法は極めて簡略化したものでもよいのも、本方法の特徴である。これは酢酸 複度が50ppm 以下の工業用のものとして、日本の市場で容易に入手できるものをそのまま使用することができるし、好ましくは、使用前に精留すれば充分である。POF の製造方法は、連続重合によって重合した反応物を配揮押出機や、スリッン

クなどで未反応のモノマーや溶剤の酢酸プチルを 除去し、酢酸プチルの振度が1000ppm 以下になる ように除去する。

このように脱揮の終わつた芯ポリマーは引き統 き複合紡糸ダイに供給され、同時に供給される輸 ポリマーと共に複合紡糸され、1.3~3倍程度に 延伸して光ファイバを得る。

輸出リマーとしては芯のボリマーの屈折率よりない配折率を有する樹脂が用いられ、そのある。例えばフルオロアルキルメタクリレート系モノマーではフルオロアルキルアクリレート系モノマーなどを共立合成分として含む共産合体として、テリロロエチレン、ヘキサフロロアセトン、フツ化ビニールエーテルなどとの共重合体などがある。

本発明によつて製造されたPOF は伝送損失は、 850am で飲爆条件下で130d8/km以下、570nm でも 80d8/km以下の高い伝送性能を有することができるし、フルオロアルキルメタクリレート系の翰にたいして芯と韓の密養力も強いと言うのも大きな特徴である。さらに、耐候性においても優れた性能を保持するのが特徴である。

(実施例)

実施例1

メタクリル酸メチルを空気を吹き込みながら落習し、得られた智出液に窒素ガスを接触させ、溶存酸素を除去したのち、重合器に10kg/hr で供給した。精智した酢酸プチルに n ープチルメルクタンを17000ppmに溶解し、アゾピス tert オクタンは 600ppm になるように酢酸プチルに溶解リアンは 600ppm になるように酢酸ブチルに溶解リアンは 600ppm になるように酢酸で減過して乳性合物をそれぞれ875g/hr ずつボリアにの口によりル製の限外減過で減過して一分が40%の反応液を脱揮押出機におより、脱煙を行ったのち、引き続き複合物糸器へ送入し、粉材として、メチルメタクリレート単位10mt%

からなる共集合体で屈折率1.41の鞘を被覆した。 得られたPOF は芯径0.98mm 輸径1.00mmであり、そ の伝送損失は400nm にて190dB/km 570nmにて720 dB/km 650nmにて120dB/kmであつた。

なお、このPOF の芯の中の残留酢酸プチルの機 度はPOF の芯材 1 g を酢酸 2 0 mtに溶解し、アセトンを内部標準としがスクロマトグラフィ島津GC -7A カラムPEG-4000 3.5 mで消定した。残留酢酸プチルの機度は250ppmであつた。またこの芯ポリマーをGPC で重量平均分子量を測定したところ

実施例 1 と同様にして得たPOF で芯ポリマーの 酢酸ブチルの濃度が2000ppm のものについて耐候 性評価をおこなつた結果を表 1 に示す。 比較例 2

溶剤をトルエンにして、実施例1と同様にして 製造した光ファイバの耐候性の比較をした。結果 を表1に示す。なおこのときのトルエンの残留量 は500ppeであつた。

表 1

POF 残留酢酸 プチル構度		実施例 1 250 ppm	実施例 2		比較例1	比較例2
			600 pp=	1000 ppm	2000ppm	0
光透過保持率	被長 500nm	80%	76%	70%	65%	50%
	570nm	93%	91%	90%	85%	75%
*	650 n.m	98%	96%	95%	94%	85%

(発明の効果)

本発明の酢酸プチルを溶剤にしたPOP は低損失

10万であつた。

このPOF 裸線について耐候性テストを行つた。 耐候性の測定はサンシャインウエザオメータ(ス ガ試験機体式会社製)で楕内温度43で一時間に 12分の水散布条件下に1000時間の暴露試験をお こなつた。POF の固定はPOF の裸線を5mとり、 それを直径20cmの東にしその輪の側面の全面か 6光を受けるようにセットした。

テストの結果はPOP の光透過量がテストの前後 でどれ位保持されているかを光透過保持率によつ マニオ

光透過保持率= (暴露試験後の光透過量) / (暴露前の光透過量) × 1 0 0

鬼1にその結果を示す。

夹施例2

実施例 1 と同様にして得たPOF で芯ポリマーの 酢酸ブチルの残量が600ppmのものと1000ppm のも のについて耐候性評価を行つた。衷 1 に結果を示 す。

比較例1

のPOF が得られるとともに、そのPOF の耐候性は 従来の溶剤を用いたものに比べ耐候性に優れたも のを提供できる。

特許出願人 旭化成工業株式会社